

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Autorizzato

- Maropitant citrate monohydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Vominil 10 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Vominil, 10 mg/ml süstelahus koertele ja kassidele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

14.48 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso endovenoso:**

- Cane
- Gatto

Uso sottocutaneo:

- Cane
 - Gatto
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA04AD90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

3/09/2023

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1125123

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/09/2023

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0030/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania
Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984751>